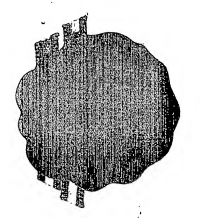




REC'D 2 3 JUL 2004

CERTIFICADO OFICIAL

Por la presente certifico que los documentos adjuntos son copia exacta de la solicitud de PATENTE de INVENCION número 200301424, que tiene fecha de presentación en este Organismo el 18 de Junio de 2003.



Madrid, 6 de Julio de 2004

El Director del Departamento de Patentes e Información Tecnológica.

P.D.

Mª DEL MAR BIARGE MARTÍNEZ

PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH
RULE 17.1(a) OR (b)

Oficina Española de Patentes y Marc	as

III A I A I I LIA I DE AUTUUL I I I U	DE SOLICITUD
---------------------------------------	--------------

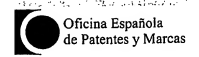
NUMERO DE SOLICITUD

DE CIENCIA Y TECNOLOGÍA	de	Patentes y M	arcas	P20	U3U1424	l 	
(1) MODALIDAD: PATENTE DE INVENCIÓN PATENTE DE SOLICITUD:		DE UTILIDA PAL O DE ORIGEN		FECHA Y HORA DE	03 JUN 18 1 PRESENTACIÓN EN LA O.E.F		
ADICIÓN A LA PATENTE SOLICITUD DIVISIONAL CAMBIO DE MODALIDAD	CITUD DIVISIONAL FECHA SOLICITUD			FECHA Y HORA PRE	ESENTACIÓN EN LUGAR DIS	TINTO O.E.P.M.	
TRANSFORMACIÓN SOLICI PCT: ENTRADA FASE NACIO				(4) LUGAR DE PF MADRID		С	ODIGO 28
(5) SOLICITANTE (S): APELLIDOS O DENOMIN LIPOFOODS, S.L.	ACIÓN SOCIAL	NO SPANOL	MBRE A DE PATENTES A DE PATENTES RETARIA GEN RETARIA EPROGRAFIA TO MEDITA NA. 1 - MEDITA NA. 1 - MEDITA	MADRID LESPAÑOLA RAY TELÉFONO FAX	CÓDIGO PAÍS ES B-62	DNI/CIF C	NAE PYME
(6) DATOS DEL PRIMER SOLICITANTE: DOMICILIO C/ Isaac Peral. 15 - I LOCALIDAD GAVA PROVINCIA BARCELONA PAÍS RESIDENCIA ESPAÑA NACIONALIDAD ESPAÑOLA	్రగ్గ్గు Polg. Ind. Cam	i Ral Pan ^{ar}	ADETARIA GEN RETARIA GEN REPROGRAFIA EPROGRAFIA RA, 1-Madrid	CORREO EL	LECTRÓNICO OSTAL 08550 AÍS ES		,
(7) INVENTOR (ES): MORATÓ RIERA PARENTE DUEÑA GARCES GARCES	APELLIDOS		MIRIAM ANTONIO JOSEP	OMBRE	NACIONA ESPAÑOLA ESPAÑOLA ESPAÑOLA	LIDAD	CÓDIGO PAÍS ES ES ES
(8) EL SOLICITANTE ES EL INVENTOR EL SOLICITANTE NO ES EL INVENT	OR O ÚNICO INVE	NTOR	(9) MODO DE O	BTENCIÓN DEL DEF	CONTRATO	SUCE	ESIÓN
(10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: MICROCÁPSULAS PARA LA AL	OMINISTRACIÓ	N DE INGRE	DIENTES ACT	rivos.			
(11) EFECTUADO DEPÓSITO DE MATERIA	A BIOLÓGICA:			☐ SI	XNO		
(12) EXPOSICIONES OFICIALES: LUGAR					FECHA		
(13) DECLARACIONES DE PRIORIDAD: PAÍS DE ORIGEN		CODIGO PAÍS	NÜ	IMERO	·	FECHA	
	TALMENTO DE DAC	O DE TASAS BRE	MOTO EN EL ADT	162 LEV 11/86 DE I	PATENTES	П	
(14) EL SOLICITANTE SE ACOGE AL APLA: (15) AGENTE /REPRESENTANTANTE: NOM ANGEL DAVILA BAZ, 544/4 (C/	BRE Y DIECCIÓN POS	STAL COMPLETA. (SI	AGENTE P.I., NOMB	RE Y CÓDIGO) (RELLI	ÉNESE, ÚNICAMENTE POR I	PROFESIONALES	;)
(16) RELACIÓN DE DOCUMENTOS QUE SI X DESCRIPCIÓN Nº DE PÀGINAS: 7 X Nº DE REIVINDICACIONES: 11 DIBUJOS. Nº DE PÀGINAS: LISTA DE SECUENCIAS Nº DE PÁGINAS: X RESUMEN DOCUMENTO DE PRIORIDAD TRADUCCIÓN DEL DOCUMENTO DE PRIORIDAD	M DOCUME M JUSTIFIC HOJA DE PRUEBAS CUESTIO M OTROS:	ENTO DE REPRESEN ANTE DEL PAGO DE INFORMACIÓN CON S DE LOS DIBUJOS NARIO DE PROSPEC Documento De	ETASA DE SOLICITUI MPLEMENTARIA CCIÓN)	A. DAYLA	BAZ 544 Municación	
NOTIFICACIÓN SOBRE LA TASA DE CON Se le notifica que esta solicitud sel pago de esta tasa dispone de tres mese más los diez dias que establece el art. 81	se considerara retira es a contar desde la	i publicación del a	al pago de la tasa nuncio de la conce	de concesión; para sión en el BOPI,			

ILMO. SR. DIRECTOR DE LA OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS

informacion@oepm.es





NÚMERO DE SOLICITUD



RESUMEN Y GRÁFIC

FECHA DE PRESENTACIÓN

103 JUN 18 11 156

RESUMEN (Máx. 150 palabras)

Microcápsulas para la administración de ingredientes activos, constituidas por un núcleo que comprende uno o más ingredientes activos, un tensioactivo y al menos una cera o al menos una grasa o una mezcla de al menos una cera y al menos una grasa, y por un recubrimiento, que comprende una o más substancias no grasas, seleccionadas del grupo constituido por polisacáridos, proteinas animales, proteinas lácteas y proteinas vegetales.

GRÁFICO



Mod. 3106i



(1) S(OLICITUD DE PATENTE	DE INVENCION F	22 0 0 3 0 1 4 2 4
31) NÚMERO	DATOS DE PRIORIDAD (32) FECHA	33 PAIS	22) FECHA DE PRESENTACIÓN
			PATENTE DE LA QUE ES DIVISORIA
1) SOLICITANTE (S)			,
POFOODS, S.L.	:		
AAFFA C	Peral, nº 15 - Polg. Indusstrial Camí F ava (Barcelona)		ola
72) INVENTOR (ES) Miria	n Morató Riera, Antonio Parente Dueña y	Josep Garcés Garcés.	
51) Int. Cl.		GRÁFICO (SÓL	O PARA INTERPRETAR RESUMEN)
•			
			,
(54) TÍTULO DE LA INVENCI MICROCÁPSULAS PA	ÒN RA LA ADMINISTRACIÓN DE INGRE I	DIENTES	
CTIVOS.			
37 RESUMEN		uss sanatituidas nor un núc	leo que comprende uno o más : :
······································	administración de ingredientes activ un tensioactivo y al menos una cera	o ai menos una grasa o una	mezcia de al menos una cola y al
menos una orasa. V D	or un recubrimiento, que comprende cáridos, proteinas animales, proteina	una o mas substancias no s	lasas, scieccionadas aci giapo
onomana per penee	,,		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
			••
			••••
			·:

			::

			·····
		•	
		•	

MICROCÁPSULAS PARA LA ADMINISTRACIÓN DE INGREDIENTES ACTIVOS

CAMPO DE LA INVENCIÓN

La presente invención se refiere a microcápsulas para la administración de ingredientes activos autorizados para el uso alimentario, dietético, farmacéutico, y/o veterinario, constituidas a partir de un núcleo y un recubrimiento.

ESTADO DE LA TÉCNICA

10

15

20

25

30

En el estado de la técnica se conocen diferentes tipos de microcápsulas. La mayoría de ellas son microcápsulas de liberación controlada de ingredientes activos.

De la publicación US5585050 se conocen microcápsulas que contienen al menos un ingrediente activo, constituidos por un núcleo interno hidrofilico, esencialmente no acuoso, formado a partir de una disolución de al menos un ingrediente activo que es soluble en agua y anfótero, en al menos un disolvente no acuoso hidrofilico, y por una pared que engloba el núcleo interior, en base a al menos un polímero o copolímero. Estas microcápsulas tienen aplicación en sistemas de liberación instantánea del ingrediente activo, tales como artículos para higiene, guantes y materiales para cirugía.

A partir de la publicación EP0336662 se conocen microcápsulas que contienen compuestos biológicamente activos con base oleosa, estables durante período de tiempo prolongados, para la liberación del compuesto encapsulado en el intestino. Un ejemplos de compuesto a incorporar en estas microcápsulas es aceite de pescado, con un alto contenido de ácidos grasos poliinsaturados omega 3. Las microcápsulas permiten enmascarar el mal sabor y olor de aceite de pescado.

No obstante, las microcápsulas conocidas en el estado de la técnica solamente son adecuadas para ingredientes activos estables a lo largo de un prolongado período de tiempo.

Por lo tanto, existía la necesidad de proporcionar una forma de administración de ingredientes activos, incluidos ingredientes activos fácilmente degradables, y, por lo tanto, poco estables.

DESCRIPCIÓN DE LA INVENCIÓN

Se ha encontrado ahora que mediante el recubrimiento con polisacáridos, proteínas animales, proteínas lácteas y proteínas vegetales de un núcleo, el cual

comprende al menos un ingrediente activo, un tensioactivo, y al menos una cera o al menos una grasa o una mezcla de al menos una cera y al menos una grasa, teniendo las grasas y las ceras puntos de fusión mayores que 45°C, se consiguen encapsular efectivamente ingredientes activos, incluidos ingredientes activos fácilmente degradables, especialmente por oxidación.

Por lo tanto, según un primer aspecto, la invención se refiere a microcápsulas para la administración de ingredientes activos, para su uso en alimentación humana, dietética, farmacia, alimentación animal y/o en veterinaria, las cuales están constituidas

- por un núcleo que comprende al menos un ingrediente activo, un tensioactivo y al menos una cera o al menos una grasa o una mezcla de al menos una cera y al menos una grasa, aptas para uso alimentario, dietético, farmacéutico y/o veterinario, teniendo las grasas y las ceras puntos de fusión mayores que 45 °C, y
- por un recubrimiento que comprende una o más substancias no grasas, aptas para uso alimentario, dietético, farmacéutico y/o veterinario, seleccionadas del grupo constituido por polisacáridos, proteínas animales, proteínas lácteas y proteínas vegetales.

Según un segundo aspecto, la invención se refiere a composiciones alimentarias, dietéticas, farmacéuticas y/o veterinarias que incorporan las microcápsulas objeto de la presente invención.

Según un aspecto adicional, la presente invención se refiere a un procedimiento de obtención de las microcápsulas, caracterizado porque comprende las etapas de:

- a) calentar una cera o una grasa o una mezcla de ceras o una mezcla de grasas o una mezcla de una o más grasas y una o más ceras, siendo las grasas y las ceras aptas para uso alimentario, dietético, farmacéutico o veterinario y teniendo las grasas y las ceras puntos de fusión mayores que 45 °C, por encima de la temperatura de fusión de la/s cera/s o de la/s grasa/s correspondientes
- b) mezclar con un ingrediente activo y un tensioactivo;

10

15

20

25

c) emulsionar en una disolución acuosa de una o más substancias no grasas aptas para uso alimentario, dietético, farmacéutico o veterinario, seleccionadas del grupo

constituido por polisacáridos, proteínas animales, proteínas lácteas y proteínas vegetales

- d) enfriar la emulsión por debajo de la temperatura de fusión de la/s cera/s o de la/s grasa/s;
- e) se seca por atomización la emulsión anterior.

5

10

15

20

25

30

Según una realización preferida de las microcápsulas, el núcleo contiene uno o más coadyuvantes, seleccionados del grupo constituido por antioxidantes y extractos y aceites vegetales, autorizados para el uso alimentario, dietético, farmacéutico y/o veterinario.

El/los antioxidante(s), de acuerdo con una realización preferida, se selecciona(n) del grupo formado por BHT, BHA, vitamina E Acetato, vitamina C palmitato y/o aceite esencial de romero.

El ingrediente activo incorporado en las microcápsulas, es un ingrediente nutricional, dietética o farmacológicamente activo, caracterizado porque se degrada fácilmente en preparados para uso alimentario, dietético, farmacéutico y/o veterinarios. De forma preferida, se selecciona del grupo formado por principios activos alimentarios, dietéticos, farmacéuticos y/o veterinarios, poco o nada solubles en agua. De una forma especialmente preferida, se selecciona del grupo formado por aceites de origen animal o vegetal, enriquecidos en ácidos grasos poliinsaturados del grupo de los Omega-3 y Omega-6. Según otra realización preferida, el núcleo incorpora, como grasa única, Revel A® de Loders Croklaan.

Según una realización preferida adicional, el núcleo incorpora, como cera única, cera de carnauba o cera de candelilla.

Según otra realización preferida de las microcápsulas, el tensioactivo del núcleo se selecciona de polisorbato-60 y oleato sódico.

De acuerdo con otra realización preferida el/los antioxidante(s) autorizado(s) para uso alimentario, dietético y/o farmacéutico se selecciona(n) del grupo formado por BHT, BHA, vitamina E Acetato, vitamina C, palmitato y/o aceite esencial de romero.

A continuación se describe adicionalmente la presente invención en base a una serie de ejemplos, sin carácter limitativo para la invención.

EJEMPLOS

Ejemplo 1

5

10

15

20

25

30

En un recipiente adecuado se funden 47 g de grasa vegetal de punto de fusión 62°C, se mezcla con 30 g de aceite de pescado rico en aceites de la seria omega-3 y 7 g de oleato sódico, 1 g de vitamina E acetato, 1 g de vitamina C palmitato y 1 g de extracto oleoso de romero. Se adicionan 100 mL de agua desionizada caliente a una temperatura ligeramente superior a la de la grasa fundida y se agita intensamente manteniendo la temperatura hasta obtener una emulsión sin grumos.

En otro recipiente se disuelven 17g de beta-lactoglobulina en 100 mL de agua y se calienta a 65°C. Sin dejar enfriar la disolución de beta-lactoglobulina, se emulsiona en ella la disolución A.

La emulsión resultante se enfría bajo agitación hasta temperatura ambiente para conseguir la solidificación de las micelas de la emulsión, y una vez alcanzada esta temperatura se somete a un proceso de spray-drying (secado por atomización) para obtener un polvo de microcápsulas. Las condiciones de atomización se ajustan para evitar en todo momento que el producto obtenido sobrepase la temperatura de fusión de la grasa o cera empleada en la preparación de la solución A.

Ejemplo 2

En un recipiente adecuado se funden 47 g de grasa vegetal de punto de fusión 62°C, se mezcla con 30 g de aceite de pescado rico en aceites de la seria omega-3 y 7 g de oleato sódico, 1 g de vitamina E acetato, 1 g de vitamina C palmitato y 1 g de extracto oleoso de romero. Se adicionan 100 mL de agua desionizada a 70°C y se agita intensamente manteniendo la temperatura hasta obtener una emulsión sin grumos. Se deja enfriar hasta temperatura inferior a 50°C. En la mezcla se disuelven 17 g de albúmina de huevo.

La emulsión resultante se enfría bajo agitación hasta temperatura ambiente para conseguir la solidificación de las micelas de la emulsión, y una vez alcanzada esta temperatura se somete a un proceso de spray-drying (secado por atomización) para obtener un polvo de microcápsulas. Las condiciones de atomización se ajustan para evitar en todo momento que el producto obtenido sobrepase la temperatura de fusión de la grasa o cera empleada en la preparación de la solución A.

Ejemplo 3

En un recipiente adecuado se funden 50 g de cera de carnauba, se mezcla con 30 g de aceite de pescado rico en aceites de la seria omega-3 y 7 g de oleato sódico, 1 g de vitamina E acetato, 1 g de vitamina C palmitato y 1 g de extracto oleoso de romero. Se adicionan 100 mL de agua desionizada a 90°C y se agita intensamente manteniendo la temperatura hasta obtener una emulsión sin grumos. Se deja enfriar hasta temperatura inferior a 50°C. Se añaden 17 g de beta-lactoalbúmina.

La emulsión resultante se enfría bajo agitación hasta temperatura ambiente para conseguir la solidificación de las micelas de la emulsión, y una vez alcanzada esta temperatura se somete a un proceso de spray-drying (secado por atomización) para obtener un polvo de microcápsulas. Las condiciones de atomización se ajustan para evitar en todo momento que el producto obtenido sobrepase la temperatura de fusión de la grasa o cera empleada en la preparación de la solución A.

Ejemplo 4

10

A continuación se recogen en una tabla las condiciones de preparación de las microcápsulas según la invención, en dependencia de la grasa o cera, del recubrimiento y del producto encapsulado.

Grasa o cera	Recubrimiento	Prod. Encapsulado	Temp. Emulsión	Temp. adición agente recubriente	Temp. atomización	Temp. recogida de producto
cera carnauba	almidón maíz	Aceite de pescado 40%	90°C	65°C	150°C	65-70°C
cera carnauba	albúmina huevo	Aceite de pescado 40%	90°C	50°C	180°C	65-70°C
cera carnauba	alginato sódico	Aceite de pescado 40%	90°C	65°C	120°C	65-70°C ∵
cera carnauba	beta lacto albúmina	Aceite de pescado 38%	90°C	65°C	180°C	65-70°C
cera de candelilla	Almidón de maíz	Aceite de pescado 40%	70°C	65°C	150°C	45-50°C
grasa vegetal	albúmina huevo	Aceite de pescado 38%	70°C	50°C	150°C	45-50°C
grasa vegetal	beta lacto albúmina	Aceite de pescado 38%	70°C	65°C	150°C	45-50°C
grasa vegetal	Beta lacto albúmina	Aceite de lino rico en • 6	70°C	65°C	150°C	45-50°C

REIVINDICACIONES

1.- Microcápsulas para la administración de ingredientes activos, caracterizadas porque están constituidas

5

10

15

20

25

- por un núcleo que comprende uno o más ingredientes activos, un tensioactivo y al menos una cera o al menos una grasa o una mezcla de al menos una cera y al menos una grasa, teniendo las grasas y las ceras puntos de fusión mayores que 45 °C, y
- por un recubrimiento que comprende una o más substancias no grasas, seleccionadas del grupo constituido por polisacáridos, proteínas animales, proteínas lácteas y proteínas vegetales.
- 2.- Microcápsulas según la reivindicación 1, caracterizadas porque el núcleo contiene uno o más coadyuvantes, seleccionados del grupo constituido por, antioxidantes y extractos y aceites vegetales.
- 3.- Microcápsulas según cualquiera de las reivindicaciones 1 y 2, caracterizadas porque el ingrediente activo es un ingrediente nutricional, dietética o farmacológicamente activo que es fácilmente degradable.
- 4.- Microcápsulas según cualquiera de las reivindicaciones 1 a 3, caracterizadas porque el ingrediente activo se selecciona del grupo formado por aceites poliinsaturados, de origen animal o vegetal.
- 5.- Microcápsulas según la reivindicación 4, caracterizadas porque los aceites poliinsaturados se seleccionan del grupo formado por los Omega-3 y Omega-6.
- 6.- Microcápsulas según cualquiera de las reivindicaciones anteriores, caracterizadas porque el núcleo incorpora, como grasa única, Revel A® de Loders Croklaan.
- 7.- Microcápsulas según cualquiera de las reivindicaciones anteriores, caracterizadas porque el núcleo incorpora como cera única cera de carnauba o cera de candelilla.
- 8.- Microcápsulas según cualquiera de las reivindicaciones anteriores, caracterizadas porque el tensioactivo se selecciona de polisorbato-60 y oleato sódico.

- 9.- Microcápsulas según la reivindicación 2, caracterizadas porque el/los antioxidante(s) se selecciona(n) del grupo formado por BHT, BHA, vitamina E Acetato, vitamina C palmitato y/o aceite esencial de romero.
- 10.- Composición alimentaria, dietética, veterinaria o farmacéutica, caracterizada porque incorpora microcápsulas según las reivindicaciones 1 a 9.
- 11.- Procedimiento de obtención de las microcápsulas según las reivindicaciones 1 a 9, caracterizado porque
- a) se calienta una cera o una grasa o una mezcla de ceras o una mezcla de grasas o una mezcla de una o más grasas y una o más ceras, siendo las grasas y las ceras aptas para uso alimentario dietético, farmacéutico o veterinario y teniendo las grasas y las ceras puntos de fusión mayores que 45 °C, por encima de la temperatura de fusión de la/s cera/s o de la/s grasa/s correspondientes
- b) se mezcla con un ingrediente activo y un tensioactivo;

5

10

15

: :

- c) se emulsiona en una disolución acuosa de una o más substancias no grasas aptas para uso alimentario dietético, farmacéutico o veterinario, seleccionadas del grupo constituido por polisacáridos, proteínas animales, proteínas lácteas y proteínas vegetales
- d) se enfría la emulsión por debajo de la temperatura de fusión de la/s cera/s/o de la/s grasa/s;
- e) se seca por atomización la emulsión anterior.

7/ES2004/000277